print | export

Publication number: JP4297494 A2

Publication country: JAPAN

Publication type: APPLICATION
Publication date: 19921021
Application number: JP19910062147

Application date: 19910326

 Priority:
 JP19910062147 19910326;

 Assigneestd:
 FUJI PHOTO FILM CO LTD;

Inventorstd: TSUKADA YOSHIHISA ; OGASA ATSUSHI ;

International class⁸: A61K38/00 20060101 I C; A61K38/00 20060101 I A; A61P7/00 20060101 I

C; A61P7/02 20060101 | A; A61P35/00 20060101 | C; A61P35/00 20060101 | A; C07K7/00 20060101 | C; C07K7/06 20060101 | A; C07K7/08 20060101

IA; C07K14/00 200601011 C; C07K14/00 20060101 IA;

Title: PEPTIDE DERIVATIVE AND ITS USE

Abstract: PURPOSE: To provide a peptide derivative containing an octapeptide unit of

formula Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr and useful as an adhesion-inhibiting agent for animal cell and platelet coagulation and adhesion inhibitor to suppress the metastasis of cancer. CONSTITUTION: The objective peptide derivative of formula (R1 and R2 are H, 8-24C acyl or alkyl; n is integer of 1-3) is produced by reacting 1- benzylglycerol with 1-bromohexadecane in the presence of potassium hydroxide, reacting the resultant 1,2-hexadecyl-3-benzylglycerol with hydrogen in the presence of P4c-arbon to obtain a dialkylglycerol such as 1,2-hexadecyl-glycerol, separately successively bonding protected amino acids according to the amino acid sequence of the objective peptide to synthesize a protected amino acid containing the octapeptide unit of formula Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr, bonding the protected amino acid to the dialkylglycerol in the presence of a condensation

agent such as carbodiimide and deprotecting the product.

Cited by:	WO03080817 A1;	

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-297494

(43)公開日 平成4年(1992)10月21日

(51) Int.Cl.5		識別記	号	庁内整理番号	FI					技術表示箇序
C07K	7/06	ZNA	Z	8318-4H						
A61K	37/02	ACB								
		ADU		8314-4C						
C07K	7/08			8318-4H						
	7/10			8318-4H	審查請求	未請求	請求項の数3(生	È 9	頁)	最終頁に続く
(21)出順番号		特順平3-621	17		(71)	出願人	000005201			
							富士写真フイルム			tel.
(22)出顧日		平成3年(199	1) 3.	月26日	(70)	00-11D-44	神奈川県南足柄市	ሞክ	H210番	地
					(12)	発明者	塚田 芳久 神奈川県南足柄市	erte s	7721ASE	檢 會十定官
							フイルム株式会社		D210#F	旭 田上子先
					(72)	発明者	織笠 敦			
					(,,_,	, . ,	神奈川県南足柄市	中省	四210番	地 富士写真
							フイルム株式会社	内		
					(74)	代理人	弁理士 中村 科	t	(外74	<u>ኝ</u>)

(54) 【発明の名称】 ペプチド誘導体とその用途

(57)【要約】

【構成】 下記一般式 [1] で表されるペプチド誘導体 またはその塩、それを有効成分とする動物細胞の接着阻 告剤及び血小板凝集・粘着抑制剤。

一般式〔1〕

式中、610、11c、Leu、Asp、Yal、Pro、Ser、Th
「は、それぞれグルクミン酸、イソロイシン、ロイシ
ン、アスパラギン酸、パリン、ブロリン、セリン、トレ
オニン発展を表す。「G19 | は存在するかあるいは存在
たなかグリン・発展を表す。「G19 | は存在するかあるいは存在
ます。R: および訳! は、水沸あるい比較素数多から2
4までの直鎖または分飯のアシル基またはアルール基を
表し、酸熱基、不能和基を有していてもよい。また、分
子内に存在する不再投業に関しては、ラセミ体でも光学
活体体のいずれてひよい。

【効果】 EILDVPST部位がフィブロネクチンレセプターと結合できるので、ガン転移抑制、血小板凝集抑制、リンパ球活性化の目的に使用できる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式 [1] で表されるペプチド誘 導体またはその塩。

一般式 [1]

(Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr- [Gly])n-OCHa-CH (OR1)-CH2 OR2

式中、Glu、Ile、Leu、Asp、Val、Pro、Ser、Th r は、それぞれグルタミン酸、イソロイシン、ロイシ ン、アスパラギン酸、パリン、プロリン、セリン、トレ オニン残基を表す。 [Gly] は存在するかあるいは存在 10 (1086) 、Ipn. J. Cancer Res., 60 、722(1989))。 しないグリシン残基を表す。 nは1から3までの整数を 表す。R1 およびR2 は、水素あるいは炭素数8から2 4までの直鎖または分岐のアシル基またはアルキル基を 表し、僭様基、不飽和基を有していてもよい。また、分 子内に存在する不吝渉素に関しては、ラセミ体でも光学 活性体のいずれでもよい。

「請求項21 請求項1記載のペプチド誘導体またはそ の塩を有効成分とする動物細胞の接着阻害剤。 【請求項3】 請求項1記載のペプチド誘導体またはそ

の塩を有効成分とする血小板凝集・粘着抑制剤。 【発明の詳細な説明】

[0 0 0 1]

【産業上の利用分野】本発明は、グルタミン酸ーイソロ イシン-ロイシン-アスパラギン酸-パリン-プロリン ヤリンートレオニンのオクタペプチド単位を有する。 リボソームあるいはミセル等の分子集合体を形成するの に最適なペプチド誘導体またはその塩、およびこれを有 効成分とする動物細胞の接着阻害剤並びに血小板凝集・ 粘着抑制剤に関する。

[0 0 0 2]

【従来の技術】フィプロネクチンは細胞ー細胞外基質の 接着に関与するタンパク質であり、血小板凝集やガン転 移にも関与していると考えられている。これらの相互作 用は一連の細胞表面のレセプターにより仲介され、フィ プロネクチンは分子量約25万の巨大分子であるにもか かわらず、これらのレセプターがそのアルギニンーグリ シン-アスパラギン酸 (以下、Arg-Gly-Asp と略す) 配 列を特異的に認識することが明らかにされ、レセプター との相互作用に重要なものであることが報告されている (Nature, 309、30(1984))。以来、Arg-Gly-Asp 配列 40 を有するオリゴあるいはポリペプチドを用いる研究が成 されている例えば、Arg-Gly-Asp 配列を有する種々の鎖 状および環状のオリゴペプチドを用いて血小板凝集を阻 害する方法 (高分子学会予稿集 (Polymer Preprints, J apan) 、38、3149(1989)、特開平2-174797号) 、Arg-Gl v-Asp 配列を有するペプチドを細胞移動抑制剤として用 いる方法(特別平2-4716号)、Arg-Gly-Asp を固定化し た PMMA 膜を細胞接着膜として用いる方法(高分子学会 予稿集 (Polymer Preprints, Japan) 、37、705(1988 年))が報告されている。さらに、ポリマーにArg-Gly-As 50 ン、アスパラギン酸、パリン、プロリン、セリン、トレ

n を必須機成単位とするペプチドを共有結合させ動物細 取培養基体、生体複合人工臓器用基体として用いる方法 (特開平1-309682号、特開平1-305960号)、Arg-Gly-As p-Ser 配列を有するポリペプチドを体外血液用血小板保 護剤として用いる方法が開示されている(特開昭64-621 7 号)。また、Arg-Glv-Asp配列を有するオリゴベプチ ドあるいはその繰り返し構造を有するポリペプチドを用 いて、ガン転移を抑制する方法が知られている (Int. J. Biol. Macromol., 11 、23、(1989)、同誌、11、226

【0003】一方、最近フィブロネクチン分子内にはAr

g-Gly-Asp配列以外の細胞接着配列が存在することも明 らかにされ、そのひとつとしてIII CS (typeIII homo logyconnecting segment)領域内に存在するCS1ペプ チド (グルタミン酸-イソロイシン-ロイシン-アスパ ラギン酸ーパリンープロリンーセリンートレオニン配列 を含む) が注目されている (J. Biol. Chem., 262、68 86(1987))。このペプチドは、Arg-Gly-Asp ペプチドと 同様にフィブロネクチンレセプターに認識され、フィブ 20 ロネクチンの接着特異性に寄与していることと考えられ ている。現在では、その接着活性の最小単位がグルタミ ン酸-イソロイシン-ロイシン-アスパラギン酸-パリ ンープロリンーセリンートレオニン(以下、EILDV PSTと略す) 配列を有するオクタペプチドであること が明らかにされている (J. CellBiol., 107、2189(198

[0004] 一方、EILDVPST配列を有するオリ ゴペプチドあるいはその繰り返し構造を有する、リボソ ームあるいはミセル等の分子集合体を形成するのに最適 30 なペプチド誘導体は知られておらず、これらの化合物は レセプターとの結合能の増強および血液中での安定化が 期待できる。

[0005]

[発明が解決しようとする課題] 本発明の目的は、E I LDVPSTのオクタペプチド単位を有する、ペプチド 誘導体およびその合成法を提供することにある。本発明 の他の目的は、これを有効成分とする動物細胞の接着阻 害剤および血小板凝集・粘着抑制剤を提供することであ

[0006]

[課題を解決するための手段] 本発明の化合物は、下記 一般式 (1) で規定されるペプチド誘導体であり、分子 内に存在するイオン件基は適当なイオンと塩を形成して もよい。

一般式[I]

(Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr- [Gly])n-0CH2-CH (OR1)-CH+ OR2

式中、Glu 、Ile 、Leu 、Asp 、Val 、Pro 、Ser 、Th r は、それぞれグルタミン酸、イソロイシン、ロイシ オニン残基を表す。「Glv] は存在するかあるいは存在 しないグリシン残基を表す。 nは1から3までの整数を 表し、1または2が特に好ましい。R1 およびR2 は、 水素あるいは炭素数8~24の直鎖または分岐のアシル 基またはアルキル基であり、置換基、不飽和基を有して いてもよい。好ましい炭素数は、12から18までであ る。アシル基としては、ミリストイル基、パルミトイル 基、ステアロイル基が好ましい例として示される。アル キル基としては、ミリスチル基、パルミチル基、ステア リル基、3、7、11、15-テトラメチルヘキサデシ 10 【0008】 ル基が好ましい例として示される。R1 、R2 は同じで

あっても異なっていてもよい。本発明において、アミノ 酸残基はL-、D-、ラセミ体のいずれでもよいが、L -体が好ましい。また、分子内に存在する不斉炭素に関 しては、ラセミ体でも光学活性体のいずれでもよい。 【0007】本発明の化合物の好ましい塩の例として は、ナトリウム塩、カリウム塩、アンモニウム塩、マグ ネシウム塩、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、酢酸塩が挙げら れる。以下に、本発明の好ましい化合物例を挙げるが、 本発明はこれらに限られるものではない。

(化1)

化合物(1) (配列番号1)

Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH;

CHOC, H, CH2OC1 : H22

化合物(2) (配列番号1)

Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH2

CHOC. . H.,

CH2DC14H27

化合物(3) (配列番号1)

Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-DCHz

CHOR*

CH+OR3

R'=(CHa) + CH(CHa) + CH(CHa) (CHa) + CH(CHa) (CHa) + CH(CHa) CHaCHa-

[0009] [化2]

化合物(4) (配列番号1)

Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr OCH:

CHOC, 282 * CH.OC..H.

化合物(5) (配列委号1)

Glu-tle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH,

CHOCOC, ella CH2OCOC.sH3.

化合物(6) (配列基号2)

(Glu-lic-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr)z-OCHz

CHOCOC, MIA CH-OCOC. SH-.

(化会物(7)(配列番号3)

Glu-[le-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-Gly-OCH:

CHOCOCITHAL

CH-OCOC, TH. 【0010】本発明の化合物は、レセプターとの結合能

の増強および血液中での安定化が期待され、EILDV PST部位がガン細胞、血小板、リンパ球等の表面に存 在するフィブロネクチンレセプターと結合できることを 利用して、ガン転移抑制、血小板凝集抑制、リンパ球活 性化の目的に使用することができる。

- する。本発明の化合物は基本的に以下の方法により合成 することができる。
- ① ジアルキル (ジアシル) グリセロールの合成
- ② 保護アミノ酸の逐次延長による保護ペプチドの合成 ③ 保護ペプチドとジアルキル (ジアシル) グリセロー
- ルの総合
- ④ 保護基の除去および精製

以下、各段階について具体的に説明する。① ジアルキ ル (ジアシル) グリセロールは、公知の方法 (例えばBi ochemistry, 2、394(1963))により合成することがで き、また市販品を購入することもできる。② 保護アミ ノ酸を逐次伸長する方法は、既知の方法、すなわち、泉 屋ら著「ペプチド合成の基礎と実験」(丸善)やBodans zky 著 "PRINCIPLES OF PEPTIDE SYNTHESIS", "THE PRA CTICE OF PEPTIDE SYNTHESIS" (Springer Verlag, New York) に記載されている方法がいずれも有効である。縮 合反応の段階では、DCC-additive法、アジド法、混合酸 無水物法、活性エステル法のいずれを採用してもよい が、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールとジシクロヘキ シルカルポジイミドを併用するDCC-additive法が最も良 50 s. Acta, 443、313(1976))、凍結融解融合法 (J. Biol.

好な結果を与える。(3) 保護ペプチドとジアルキル (ジ アシル) グリヤロール誘導体の縮合は、ジアルキル (ジ アシル) グリセロール誘導体、保護ペプチド、およびジ シクロヘキシルカルポジイミド等の縮合剤をこれらが溶 保する有機窓供中で室温で機栓することにより合成でき る。 ④ 保護基を脱保護するのに用いられる条件は、用 いた保護基の種類に大きく依存する。通常使用される脱 保護条件は、加水素分解、トリフルオロ酢酸、無水フッ 化水素、トリフルオロメタンスルホン酸-チオアニソー 10 ル混合系、トリフルオロ酢酸-チオアニソール混合系等 であるが、保護基の種類によってはさらに多様な手段が 可能である。また、目的物の精製は、シリカゲルクロマ トグラフィーおよびゲルろ過法等を用いることにより行

【0012】本発明の化合物を分散して製剤を製造する には、単独の水媒体中への分散あるいは分散助剤の併用 のどちらで行ってもよい。分散助剤としては、卵黄レシ チン、ジパルミトイルホスファチジルコリン、ジミリス トイルホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノー 20 ルアミン、ホスファチジン酸、ホスファチジルイノシト ール、ホスファチジルグリセロール、スフィンゴミエリ ン、カルジオリピン等に代表される天然または合成の脂 質、あるいはトリトンX-100、ポリエチレングリコ ール、ペンジルアルコール、ゼラチンなどの分散助剤と して認可されている医薬品添加物の中から化合物に応じ て選択される。なお、これらの医薬品添加物に関して

【0011】次に本発明の化合物の合成法について説明 30 【0013】本発明に係る分子集合体の製剤中の一般式 [1] で表される化合物の配合量は特に限定されない が、好ましくは分散助剤1に対して0,1~9,0 (重量 比) の配合比である。また、ステロール等の添加物 (例 えば、コレステロール、β-シトステロール、スチグマ ステロール、カルベンステロールなど) を混合してもよ

は、日本基学会1987年発行のファルマシアレビューNo. 22 「医薬品添加物」に詳細に記述されており、これら

の中から選択するのが好ましい。

【0014】一般式[I] で表される化合物とリン脂質 を混合して分子集合体を形成させる方法としては、通常 のリポソーム形成法すなわちポルテクシング法 (J. No 1. Riol., 13、238(1965))、ソニケーション法 (Bioch em., 8、344(1969))、プレベシクル法 (Neurosci. Re s. Prog. Bull., 9 、273(1971))、エタノール注入法(B inchem. Riophys. Acta. 298, 1015(1973)) 、フレンチ プレス法 (FEBS. Lett., 99、210(1973))、コール酸除去 法 (J. Biol. Chem., 246, 5477(1971)) 、トリトンX - 100パッチ法 (Eur. J. Biochem., 85, 255(197 8)) Ca2+融合法 (Riochem, Riophys, Acta, 394, 4 83(1975))、エーテル注入法 (Biochem. Biophys. Acta, 443 、629(1976))、アニーリング法 (Biochem. Biophy Chem., 282、784(1977)、W/O/Wエマルジョン 法 (J. Colloid Interface Sci., 62、149(1977)、達 相義整法 (Fo. Natl. Acad. Sci. USA, 75、4194(197 8)) などの方法が知られているが、本発明では上記のいずれの調製法を用いてもよく、またこれらに限定される ものではない。

【0015】本発明で用いられるペプチド海準体の投与方法は、ペプチド系医薬に一般に使用されている投身方法、大っなわち非経口投与方法、例えば静間内投与、筋内 内投与、皮下投与等によって投与するのが好ましい。そ 20 かような注射用製剤を製造する場合、木寿明のペプチド 誘導体を例えば、後記実施例で示すようにPBS (Ralie Pol. load, hac! Tond)または三乗食塩水にク酸して、注射用製剤とした後、減去物性製剤としてもよい。この販上記の介敷助剤を用いてもよい。このような製剤には、グリシンやアルブミン等の慣用の安定化剤を添加してもよく。血中半減期を返居させる等の目的のためコラーゲンやリボンーン番を提供としてもよい。

[0018] さらに、本祭明のペプチド等媒体は、例え 20 はりポリーム中に包含したマイクロカブセル剤とすれば、経口投与することも可能であり、危寒、舌下飛、点 鼻スプレー剤等の影響にすれば、消化管以外からの粘膜 から吸収させることも可能である。本発明のペプチド等 導体は、網胞接着性タンパク質のコア配列(BILDV PST)を有し、該コア厄列を介して細胞接着性タンパク質のコア配列を開発を指性タンパク質のアゴニストまたはアンダゴニストとして様々の生物活性を示す。そのため、細胞接着性タンパク質のアゴニストまたはアンダゴニストとして様々の生物活性を示す。その他にも、免疫調整作用、創集治療作用、毛面血管中で甚る極細酸による血や板細 30 級の前時作用、手軽を患治療作用等の広範な生物活性が 30 級の前時作用、神経疾患治療作用等の広範な生物活性が 30 級の前時作用、神経疾患治療作用等の広範な生物活性が 30 級の前時作用、神経疾患治療作用等の広範な生物活性が 30 級の前時作用、神経疾患治療作用等の広範な生物活性が 30 級の前時作用、神経疾患治療性の表現を表現した。

[0017] したがって、本党別のベブテド孫蔣林は、 そのかなくとも、継続を、場合により慣用の招体または、 経験用型類とともに監転移動時熱、創稿治療剤、免疫海 傾剤、血小板軽集制制剤または神経疾患治療剤として患 者に投与することが可能である。特に動物臓患療剤患 剤まには血小板極筆、粘液剤輸剤としての使用が好まし い、その投与量は、0.2 μg/kg~400% [200]

[0018] 以下に本発明の化合物の合成例を示すが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 なお、アミ ノ酸、各種保護基および緊保護試業は通常用いられてい る略号を使って表した。また、他の化合物例もここに例 示した方法で合成できる。

[0019]

「事施例」事施例1

以下に本発明の化合物1の合成例を示す。また、化合物 2~7もここに例示した方法で合成できる。

ジアルキルグリセロールの合成

Ca e Ha a OCHa CH (OCa e Ha a) CHa OHの合成

文献 (Synthesis, 503, (1985)) 記載の方法により調製した1 ーペンジルグリセロール12.0 gをトルエン3 0 の miに熔かし、この溶液に粉水水酸化カリウム 16.0 gと 1 ープロモヘキサデカン8 2 gを加え、反応混合物を8 時間加熱変量した。反応液と発掘になるまで飲みした。のちヘキサン4 0 0 miで希敦した。未2 0 0 miで 2 回洗浄後無水艦除ナトリウムにで機制した。凝散ナトリウムを急して除き、五後を減圧薬は一種自然が必得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(協出液 ヘキサン/酢製エチル-4 0:1) で精製し、1,2 ージヘキサデシルー3 ーペンジルグリセロールを41.2 g (収率 9.5 5 8) 得た。物性値は文献 (Blochemistry, 2、39 4(1983)) 計画のオセルー変した。2、33

8

【0020】得られた1、2-ジハキサデシルー3ーベンジルグリセロールを指揮エチル250回に溶解し、1 の米パラジウムー炭泉15gを加えて、反応総合物を水 素雰囲気下 5時間反応させた。不溶性物度をセライトる 激して除き、セライト層を耐能エチルで洗浄した。 で、洗液をあわせて放圧機能した。残液を耐能エチルか ら再結晶してジアルルグリセロールに10Gに四(50 に185)に配。回忆整低結晶(34、4g)として得た。物性 値注文版 (Biochenistry, 2、394(1963))記載のそれと一般した。

【0021】保護ペプチドの合成

BocSer (Bz1)Thr (Bz1)OBz1(NO2)の合成

BocThr(Bzl)(国産化学(株)から購入) (15.5g、5 O mmol) 、ジイソプロピルエチルアミン(6.46g)、 p-ニトロベンジルプロミド (10.8g)、酢酸エチル (200ml) の混合物を3時間加熱還流した。反応液を 室温になるまで放冷した後に、1 N炭酸水素ナトリウム 水溶液、飽和食塩水各200mlで洗浄し、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ 液を減圧濃縮して無色油状物BocThr(Bz1)OBz1(NO2)を定 量的に得た。これにクロロホルム (100ml)、トリフ ルオロ酢酸 (5 0 ml) を加え、室温で30分間反応させ た。溶媒を減圧留去した後に酢酸エチル (250ml) を 加え、1 N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水2各 2 0 0mlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫 40 酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮して無色 油状物Thr(Rg1)OBg1(NOs) を定量的に得た。これにBocS er(Bzl)(国産化学(株)から購入) (14.8g、50mm ol) , DCC (11, 4g, 55 mmol) , HOBt(6.9 g、45mmol)、DMF (150ml)を加え、0℃で3 0分間、室温で24時間反応させた。DCUreaを除去 した後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100mlを加 え、1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水各20 Omlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナ トリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮してシリカゲ 50 ルクロマトグラフィー (溶出液 ヘキサン/酢酸エチル t-.

40:1) により精製し、BocSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1 (NO_b)を無色油状物 (28.3g) として得た。

BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) の合成 BocSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) (28, 0 g, 4 5 mmo 1)、BocPro (国産化学 (株) から購入) (9.69g、 45 mmol), DCC (10.3 g, 50 mmol), HOBt (6.1g、40mmol)、DMF (150ml)を加え、0 ℃で30分間、室温で24時間反応させた。DCUrea を除去した後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100 nlを加え、1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水 10 各200mlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮してシ リカゲルクロマトグラフィー (溶出液 クロロホルム/ メタノール 99:1) により精製し、BocProSer(Bzl) Thr (Bz1) OBz1 (NO₂) を無色油状物 (29.8g) として得

BocValProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(NO2)の合成

BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NOz)(28, 8 g, 4 0 mmo 1) 、Boc Val (国産化学(株)から購入) (8.7g、4 0 mmol) 、DCC (9.3 g、45 mmol) 、HOBi(5.4 20 縮してシリカゲルクロマトグラフィー (溶出液 クロロ g、35mmol)、DMF (150ml)を加え、BocProSe r(Rz1)Thr(Rz1)OBz1(NO_r) の合成と同様に行った。BocV al ProSer (Bz1)Thr (Bz1)OBz1(NOz)を無色油状物 (29.4 g) として得た。

RocAsp(ORg1)ValProSer(Bg1)Thr(Bg1)OBg1(NOs) の合成 BocValProSer(Bz1)Thr(Bz1)0Bz1(NOz) (28.6 g, 3 5 amol) 、BocAsp(OBz1) (国産化学(株) から購入) (1 1.3 g, 35 mmol), DCC (8.3 g, 40 mmol), H OBt(4.6g、30mmol)、DMF(150ml)を加 ま、BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NOz) の合成と同様に 30 行った。BocAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(N 02) を無色油状物 (33.7g) として得た。

RocLettAsp (ORz1) Val ProSer (Bz1) Thr (Rz1) ORz1 (NOz) の合

BocAsp (OBz 1) ValProSer (Bz 1) Thr (Bz 1) OBz 1 (NOz) (32, 7 g、32mmol)、BocLeu (国産化学(株)から購入) (7.4 g, 3 2 nmol), DCC (7.2 g, 3 5 nmol), HOBt(4.6g, 30 nmol), DMF (150 ml) を加 え、BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NOz) の合成と同様に 行った。BocLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1 40 (NO₂)を無色油状物 (33.5g) として得た。

Boc HeLeuAsp (OBz 1) ValProSer (Bz 1) Thr (Bz 1) OBz 1 (NOz)

BocLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NOz) (3 3.0g、29mmol)、BocIle (国産化学(株) から購 入) (6,7g、29mol), DCC (6.8g、33mmo l) , HOBt(3.8 g, 25 nmol) , DMF (150 n 1) を加え、BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NOz) の合成 と同様に行った。BocIleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Th r(Bz1)OBz1(NO2) を無色油状物 (34.1g) として得 50 き、ろ液を滅圧濃縮して白色粉末H-Glu(OBz1)IleLeuAsp

10 BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)0 Bz1(NO₂)の合成

Boc I leLeuAsp (OBz 1) ValProSer (Bz 1) Thr (Bz 1) OBz 1 (NO2) (33.7g, 27mmol), BocGlu(OBzl) (国産化学 (株) から購入) (9.1g、27mmol)、DCC (6.2 g, 30 mmol), HOBt(3, 8 g, 25 mmol), DMF (150ml) を加え、BocProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(N O2) の合成と同様に行った。BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OB zl)ValProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(NOz)を無色油状物 (3

4.1g) として得た。 BocGlu(OBz1) IleLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr (Bz1) の合成

RocGlu (OBz1) II eLenAsp (OBz1) Val ProSer (Bz1) Thr (Bz1) O Bz1(NOz) (1.47g、1mmol) を90%酢酸 (40ml) に溶解し、亜鉛末 (0.32g、5mmol) を加え、0℃で 2時間室温で1時間撹拌した。残存する亜鉛をろ過し、 ろ波を減圧沸縮し、クエン酸を加えて酸性にし酢酸エチ ルで抽出した。建酸ナトリウムで乾燥した後に、減圧機 ホルム/メタノール 99:1) により精製し、BocGlu (OBz1) IleLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr(Bz1) を無色 油状物 (0.97g) として得た。

【0022】保護ペプチドとジアルキルグリセロール誘 導体の縮合

BocGlu(OBz1) IleLeuAsp (OBz1) ValProSer (Bz1) Thr (Bz1) O CH+CH(OC: 4H+1)CH+(OC: 4H+1)の合成

BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr (Bz1) (0. 9 3 g . 0. 7 mmol) , C1 6 H1 2 OCH2 CH (OC1 6 H2 2) CH2 OH (0.38g, 0.7mmol), DCC (0.17g, 0.8mmo 1)、クロロホルム (50ml) を加え、0℃で30分 間、室温で2.4時間反応させた。DCUrea を除去した 後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100mlを加え、 1 N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水各200ml で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリ ウムをろ遇して除き、ろ液を減圧濃縮してシリカゲルク ロマトグラフィー (溶出液 クロロホルム/メタノール 99:1) により精製し、BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OB 21) Val Pro Ser (B21) Thr (B21) OCH2 CH (OC1 6 H3 3) CH2 (OC1 6 H

(a)を白色粉末 (1.04g) として得た。 【0023】脱保護および精製

化合物(1)の合成

RocClu(ORz1) I LeLenAsp (ORz1) Val ProSer (Bz1) Thr (Bz1) O CH2 CH(OC1 6 Ha 2) CH2 (OC1 6 Ha 3) (1, O 4 g, O. 6 mmol) | C クロロホルム (20ml)、トリフルオロ酢酸 (20ml) を加え、室温で30分間反応させた。溶媒を減圧留去し た後にクロロホルム (50ml) を加え、1N炭酸水素ナ トリウム水溶液、飽和食塩水各50mlで洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除

(ORZI) ValProSer (RZI) Thr (RZI) OCH2 CH (OC16 H11) CH2 (OC 16 Has) を定量的に得た。これを酢酸 (5 0 ml) に溶解 し、10%パラジウム炭素1gを加え、室温で常圧加水 素分解を2.4時間行った。セライトを用いて触媒を3別 し、溶媒を滅圧留去した。シリカゲルクロマトグラフィ 一(溶出液 クロロホルム・メタノール・水 65:2 5:4) により精製し、化合物(1)を730㎏得た。 [0024] FAB-MS 1394 (M-H) アミノ酸分析: Glu(0.95), lle(1.11), Leu(1.03), Asp (0.98), Val(0.89), Pro(0.99), Ser(0.92), Thr(0.89) 実施例2

以下に化合物(2)の合成例を示す。

【0025】実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (2) を合成した。1-プロモヘキサデカンを1-プロ モオクタデカンに変更してグリセロール誘導体を合成し

た。 FAB-MS 1450 (M-H)

アミノ酸分析: Glu(1.04), Ile(1.09), Leu(1.09), Asp (0.91), Val(0.97), Pro(0.90), Ser(0.83). Thr(0.80) 実施例3

以下に化合物(3)の合成例を示す。

【0026】実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (3) を合成した。1-プロモヘキサデカンを1-ヨー ド-3, 7, 11, 15-テトラメチルヘキサデカンに 変更してグリヤロール誘導体を合成した。

FAB-MS 1507 (M-H)

アミノ酸分析: Glu(0.96), Ile(1.05), Leu(0.97), Asp (1.00), Val(1.13), Pro(0.91), Ser(0.82), Thr(0.85) 実施例4

以下に化合物(4)の合成例を示す。

- [0027] 実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (4) を合成した。1-プロモヘキサデカンを1-プロ エドデカンに変更してグリヤロール鉄道体を合成した。 FAB-MS 1282 (M-H)
- アミノ酸分析: Glu(1.07), Ile(1.06), Leu(1.08), Asp (1.03), Val(1.09), Pro(0.94), Ser(0.77), Thr(0.81) 実施例5

以下に化合物 (5) の合成例を示す。また、化合物

(6)、(7)もここに例示した方法で合成できる。 により調整した1-ペンジルグリセロール18gを塩化 メチレン100mlに溶解し、パルミトイルクロリド55 g、トリエチルアミン20.2gを加え、室温で12時間 機律した。これを1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和 食塩水各100mlで数回洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。硫酸ナトリウムをろ逞して除き、ろ液を減圧 溝縮してシリカゲルクロマトグラフィー (溶出液 ヘキ サン:酢酸エチル 40:1) により精製した。1,2 -ジパルミトイル-3-ペンジル-グリセロールを無色 結晶として60g得た。以下、実施例1記載の方法で化 50 1時間乾燥させた後に、生理食塩水(10ml)を加えて

合物 (5) を合成した。

[0029] FAB-MS 1422 (M-H) アミノ酸分析: Glu(1.10), Ile(0.99), Leu(1.05), Asp (0.98), Val(1.01), Pro(0.99), Ser(0.88), Thr(0.83) 実施例6

12

以下に化合物(6)の合成例を示す。

[0030]実施例5記載の方法にしたがい、化合物 (6) を合成した。保護ペプチドの合成は、BocGlu(OBz 1) lleLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr(Bz1) OBz1(NOz)を 10 トリフルオロ酢酸で処理してBoc 基を除去したGlu(OBz 1) IleLeuAsp (OBz1) ValProSer (Bz1) Thr (Bz1) OBz1 (NOz) ≥BocGlu(OBz1)lleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz 1)0Bz1(NO2)を亜鉛/酢酸で処理してp-ニトロペンジ ル基を除去したBocGlu(OBz1) HeLeuAsp(OBz1) ValProSer (Bzl)Thr(Bzl) をDCC-HOBt 法によりフラグメン ト統合した。

[0031] FAB-MS 2277 (M-H) アミノ酸分析: Glu(0.99), Ile(1.08), Leu(1.09), Asp (0.99), Val(1.11), Pro(0.94), Ser(0.85), Thr(0.80) 20 実施例7

以下に化合物 (7) の合成例を示す。

【0032】実施例5記載の方法にしたがい、化合物 (7) を合成した。パルミトイルクロリドをステアロイ ルクロリドに変更してグリセロール誘導体を合成した。 保護ペプチドの合成は、BocGlyOBzl(NO2) を出発物質と してN端側へ逐次延長した。

FAR-MS 1535 (M-H)

アミノ酸分析: Gly(1.05), Glu(0.99), lle(1.08), Leu (1.09), Asp(1.02), Val(1.08), Pro(0.92), Ser(0.8 30 8), Thr (0.79)

以下に本発明の化合物(1)の製剤例を示す。また、化 合物 (2) ~ (7) もここに例示した方法で製剤化でき

【0033】本発明の化合物(1)(10mg)をクロロ ホルムに溶解し、溶媒を減圧留去して薄膜を形成させ た。室温で1時間乾燥させた後に、PBS(10ml)を 加えてプランソン社製超音波ホモジナイザーモデル25 ○型で20W、15分間分散した。分散液をミリポア社 [0028] 文献 (Synthesis, 503(1985)) 記載の方法 40 製マイレクスGVによりろ過減菌して注射用製剤を開製 した。この製剤は、動物細胞用の接着阻害剤および血小 板凝集・粘着抑制剤として使用可能である。

実施例9

宇施例8

以下に本発明の化合物(5)の製剤例を示す。また、化 合物 (1) ~ (4) 、 (6) 、 (7) もここに例示した 方法で製剤化できる。

[0034] 本発明の化合物(5)(5mg)、ジパルミ トイルホスファチジルコリン (5mg)をクロロホルムに 溶解し、溶媒を減圧留去して薄膜を形成させた。室温で

プランソン計載報音波ホモジナイザーモデル250型で 20W、15分間分散した。分散液をミリポア社製マイ レクスGVによりろ過減菌して注射用製剤を調製した。 この影響は、動物細胞用の接着阻害剤および血小板凝集 粘着抑制剤として使用可能である。

事施例10

以下に本発明の化合物 (3) の製剤例を示す。また、化 合物 (1) 、 (2) 、 (4) ~ (7) もここに例示した 方法で傾割化できる。

チン (5 mg) 、コレステロール (5 mg) をクロロホルム に浓保し、滋謀を滅圧留去して蓬薩を形成させた。 室温 で1時間乾燥させた後に、生理食塩水(10日)を加え てプランソン社製超音波ホモジナイザーモデル250型 で20W、15分間分散した。分散液をミリポア社製マ イレクスGVによりろ過減菌して注射用製剤を調製し た。この製剤は、動物細胞用の接着阻害剤および血小板 凝集・粘着抑制剤として使用可能である。

寒施例 1 1

定) を示す。

【0036】本発明のペプチド誘導体は、細胞のフィブ ロネクチンに対する接着を阻害する。その活性測定方法 は、基本的に生化学の分野で広く用いられている競争法 であり、何えば特團平1-309682号、特別平2-174797号、* *Methods in Enzymology 第82巻、803(1981) に開示され ている。

1) 吸着プレートの作製

市販のヒト由来のフィブロネクチン(コスモバイオ (株) から購入) をPBS (リン酸緩衝液) で10 ug /mlに溶解し、その溶液50 u 1を96wellのポリスチ レンプレートに入れ、4℃で一晩保温してコーティング した。次に非特異吸着を防ぐ目的で牛血清アルブミン (BSA1%) を加え、37℃、1時間保温し、その後 [0035] 本発明の化合物 (3) (5 mg)、卵黄レシ 10 洗浄操作 (PBS) を行い充分に水切りして吸着プレー

トを作製した。

2) 接着阻害実験 Dolbecco's Modified Eagles Medium に分散したペプチ ド緑道体分散液50 μ1を上記の方法で作製したプレー トに入れ、そこへNRK49F (1×10°cells/ml) 懸濁液 参50 μ1 加え、37℃で1時間保温し、細胞を接着さ せた。PBSで3回洗浄し、未接着の細胞を除去した 後、0.025%EDTAトリプシン溶液で接着した細胞 を到離し、0.2%トリパンブルーで染色して細胞数を計 以下に本発明の化合物の試験例(細胞接着阻害活性の測 20 測した。結果を表1に示す。表中、EILDVPSTは グルタミン酸ーイソロイシン・ロイシン・アスパラギン 酸ーパリンープロリンーセリンートレオニンのオクタベ

> プチドを表す。 [0037]

フィフ	ロネクラ	トンに対す	る網胞の	安着率(%)	(%)		
ペプチド誘導体	0	0.25	0.5	1.0	2.0(mg/ml)		
BILDVPST	100	70	25	22	19		
化合物 1	100	67	31	22	11		
化合物 2	100	65	26	20	13		
化合物3	100	60	29	23	13		
化合物 4	100	61	25	14	10		
化合物 5	100	68	24	20	11		
化合物 6	100	66	25	16	10		
Iv Atte 7	100	64	24	16	11		

表 1

事施例12

以下に本発明の化合物の試験例(血小板凝集阻害活性の 測定)を示す。

【0038】本発明のペプチド誘導体のIN VITR O系での血小板凝集抑制作用をヒト多血小板血漿を用い て検定した。

生除方法

新鮮なヒト血液に1/9量の3.8%クエン酸ナトリウム を加え、遠心分離 (1000rpm 、10分間) をして、 上層を多血小板血漿として分取した。この血漿200μ

- 40 1にペプチド誘導体25μ1 (max 1.5 mg/ml) を加 え、3分間37℃でインキュペートした後、20~50 μM ADP (アデノシン2リン酸) 溶被あるいは200 μ1/mlのコラーゲン溶液を25μ1加えて、凝集の程 度をアグリゴメーターを用いて透過度を測定することに より検定した。結果を表2に示す。
 - [0039] 凝集阻害率(%) (1-T/T₀)×100
 - Ta:ペプチド誘導体非添加時の誘過度
 - T ・ペプチド誘導体添加時の透過度

ペプチド誘導体	A TA DIMENT	フラーゲン耐楽
- 177 I Breek	ADIANA	2)) J Mill
BILDVPST	2 7	2 5
化合物 1	20	17
化合物 2	16	14
化合物3	2 1	20
化合物4	18	19
化合物 5	19	2 1
化合物 6	2 2	20
化合物7	19	2 1

*配列の長さ:16 [0040] 配列の型:アミノ酸 【配列表】 【0041】配列番号:1 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列の長さ:8 フラグメント型:N末端フラグメント 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状 20 配列 配列の種類:ペプチド フラグメント型:N末端フラグメント 配列 Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr 1 5 【0042】配列番号:2 Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr 5 [0043]配列番号:3 フラグメント型:N末端フラグメント 配列の長さ:9 30 配列 Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr Gly 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

フロントページの続き